(11)Publication number:

03-153523

(43) Date of publication of application: 01.07.1991

(51)Int.CI.

CO1F 7/42

(21)Application number: 01-294388

(71)Applicant: KAO CORP

(22)Date of filing:

13.11.1989

(72)Inventor: WAKASA MASANOBU

SAKAGUCHI MIKIO

(54) FLAKY ACTIVATED ALUMINA CARRIER, PRODUCTION THEREOF AND COMBINED PIGMENT USING SAME (57)Abstract:

PURPOSE: To render superior characteristics as the carrier of a pigment to a flaky activated alumina carrier and to make the alumina carrier suitable for cosmetics by specifying the average diameter, aspect ratio and specific surface area of the alumina carrier.

CONSTITUTION: This flaky activated alumina carrier has 0.1–50µm average diameter, 10–100 aspect ratio and 30–350m2/g specific surface area. The pH of a suspension of this carrier is 3.0–5.0. Flaky metallic Al having 0.1–50µm average diameter, 10–100 aspect ratio and 2–20m2/g specific surface area is subjected to alkali treatment at pH 7.1–11.0 and dried and/or fired to produce the alumina carrier. Org. coloring matter is adsorbed on the carrier and the surface of the carrier is hydrothermally treated to obtain a combined pigment.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

平3-153523

50 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成3年(1991)7月1日

C 01 F 7/42

9040-4G

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全8頁)

の発明の名称 薄片状活性アルミナ担体、その製造方法及びそれを用いた複合顔料

②特 願 平1-294388

②出 願 平1(1989)11月13日

⑩発 明·者 若狭

正信

和歌山県和歌山市西浜1450

@ 発明者 阪口 美喜夫

和歌山県和歌山市西浜1450

⑪出 願 人 花 王 株 式 会 社

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

個代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

明和 1

1. 発明の名称

薄片状活性アルミナ担体、その製造方法及 びそれを用いた複合顔料

- 2. 特許請求の範囲
 - 平均粒径が0.1~50μmで、アスペクト 比が10~100であり、かつ比表面積が 30~350m/gである薄片状活性アルミナ担体。
 - 2. 懸濁被にした際のpHが3.0~5.0である請求項1記載の薄片状活性アルミナ担体。
 - 3. 平均粒径が0.1~50μmで、アスペクト 比が10~100であり、かつ比表面積が2 ~20㎡/gの薄片状金属アルミニウムをpH 7.1~11.0にてアルカリ処理した後、乾燥及 び/又は焼成することを特徴とする請求項1 記載の薄片状活性アルミナ担体の製造方法。
 - 4. 請求項3記載の方法により得られた薄片状活性アルミナ担体を更に酸処理した後、乾燥及び/又は焼成することを特徴とする請求項

2 記載の薄片状活性アルミナ担体の製造方法。

- 5. 請求項1又は2記載の薄片状活性アルミナ 担体に有機色素が包蔵され、該薄片状活性ア ルミナ担体表面が水熱処理されていることを 特徴とする複合顔料。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕・

本発明は、新規な活性アルミナ担体に関し、更に詳細には高い色素吸着性を有し、顔料担体として有用性が高い薄片状活性アルミナ担体及びその製造方法、並びに該薄片状活性アルミナ担体に有機色素を包蔵せしめてなる、明度、彩度、耐水性、耐溶剤性、耐候性及び安全性が高く、かつ良好な伸展性(のび、すべり)を有し、使用感に優れた顔料に関する。

「従来の技術及び発明が解決しようとする課題」 有機顔料は、無機顔料に比べて色の鮮明さと種類の豊富さにおいて優れてはいるものの、耐水性、耐溶剤性、耐候性、耐熱性などの安定性において 劣るものが多い。一方、無機顔料にあっては、こ れらの安定性に優れたものが多い反面、一般に色調が鈍く、色の種類にも制限がある等の欠点を有している。そこでこのような有機系、無機系の顔料それぞれの優れた性質を併有した顔料を得るためその複合化が試みられている。

例えば、酸化チタンや硫酸バリウム等の無機粉体の表面を有機色素で被覆し、これを不溶化して 隠蔽力、耐候性の向上をはかる方法や、粘土鉱物、 シラスバルーン、その他の活性無機粉体に有機色 素をイオン交換または、吸着作用等で包蔵せしめ て顔料を得る方法が知られている。

化物 (又はアルミナ水和物) を脱水することによって製造されている。

しかしながら、これらの方法によって得られた 従来のアルミナは、形状が微粉状、球状、粒状の みであるために、伸展性が充分でなく、使用感に 問題を有するものであった。

一方、特開昭 51-100995号公報には金属アルミニウムをアルカリ性、中性、酸性の各水溶液中で反応させて、それぞれ微粉状、板状、ゲル状のかし、この方法で得られるアルミナはいずれる。 した表面積が、30㎡/g以下であるため担体とで、その性能に劣るだけでなく、その粒径も極めてであるため伸展性が悪く、きしみ等の官能性にも劣るという問題を有していた。

従って、顔料の担体として優れた特徴を有し、かつ化粧品として使用した際に、良好な使用感が得られる、新規な活性アルミナ担体の開発が望まれていた。

[課題を解決するための手段]

及び耐候性が悪くなるという欠点があった。

そこで、本発明者らは、このような技術的困難を解決すべく種々検討を行い、色素の吸着力に優れ、放吸着色素の色調に何ら影響を与えず、かの色素の色調に何ら影響を与えず、かの色質をは質をは変な性質をは、で変な性質をは、で、生産のである。このものはのは、ないであるでは、のび、すべいの使用に改度的限界のあることが判明した。

従来、アルミナは①アルミニウム塩の水溶液をアンモニア又はアルカリによって中和する、②アルミン酸ナトリウムの過飽和溶液から析出させたり、アルミン酸ナトリウムを二酸化炭素、炭酸水素ナトリウムあるいは酸により加水分解する、③アルミニウムのアルキル化物又はアルコキシドを加水分解する等の方法で得られたアルミニウムの水酸

斯かる実情において、本発明者らは、種々検討した結果、特定の平均粒径、アスペクト比及びル表面積を有する薄片状金属アルミニウムをアルが得られば、充性の高い薄片状活性アルミナ担体が得られ、また終担体に有機色素を包蔵せしめた後、水熱処理を行えば官能性に優れ、かつ耐水性、耐溶剤性の大幅に改良された複合顔料が得られることを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は平均粒径が0.1~50μmで、アスペクト比が10~100であり、かつ比 表面積が30~350㎡/gである穂片状活性アルミナ担体及びその製造方法、並びに該担体を用いた複合顔料を提供するものである。

本発明において、平均粒径は、粉末の懸濁液を 超音波分散させレーザ回折式粒度分布測定装置に よって測定した値である。アスペクト比は、走査 型電子顕微鏡により、視野中の粒子群についてそ の最大径と厚さの最大値を測定して比を計算し、 それを20視野について平均して得られる値であ

BEST AVAILABLE COPY

る。また、比表面積は、N2吸着によるB. B. T. 法によって得られた値である。 懸濁液の pHは 5 重量 % 水性懸濁液を 2 5 ℃で測定した時の値である。

本発明において、薄片状とは、板状、葉状、盤状、鱗片状、フレーク状等、幅方向に比較して厚っ さ方向の薄い形状一般をいう。

また、本発明における活性アルミナとは、単に比表面積が大きいだけでなく、水熱反応によって少なくとも一部が水和アルミナになることのできるものであり、例えば、無定型、 ェー・ ρー・ ァーアルミナ、ベーマイト等をいう。 更にはこれらの表面に固体酸点を形成させ、吸着性を高めたアルミナをも包含する。

本発明の窓片状活性アルミナ担体の平均粒径は
0.1~50μmであることが必要であり、特に1
~20μmであることが好ましい。平均粒径が
50μmを超えると、化粧品として使用した際、
皮膚への付着性(つき)に欠け、また、平均粒径
が、0.1μmより小さくなると伸展性が悪くなる。

本発明の薄片状活性アルミナ担体は、アスペク

リ処理した後、乾燥及び/又は焼成するか、あるいは、この方法で得た薄片状活性アルミナ担体を 更に酸処理した後、乾燥及び/又は焼成すること によって製造される。

本発明製造方法は、原料となる薄片状金属アルミニウムの形状をほぼ保持したままの薄片状活性アルミナ担体が得られるため、原料の金属アルミニウムの形状を制御すれば、得られる薄片状活性アルミナ担体の形状も容易に制御することができる。

本発明において、出発原料である薄片状金属アルミニウムは、アルミニウムをアトマイズ粉にしたものまたはアルミチップを、ステアリン酸等の潤滑剤及びミネラルスピリットと共に、ポールミルで一定の粒径になるまで粉砕した後、湿式振動節により分級し、次いで濾過したものを用いることができる。

これらの専片状の金属アルミニウムをアルカリ 水溶液中にて攪拌しながら処理する。 使用するア ルカリとしてはアルカリ金属、アルカリ土類金属 ト比が 1 0~1 0 0 の 薄片状であることが必要である。 アスペクト比が 1 0 未満のものは、顔料とした時に良好な伸展性を示さない。 アスペクト比は大きいほど、顔料とした場合の伸展性が向上するが、 1 0 0 以上のものを調製することは技術上限難である。

その比表面積は、有機色素を充分に吸着せしめるために30~350㎡/gであることが必要であり、特に200~350㎡/gであることが好ましい。比表面積が30㎡/g未満であると有機色素の吸着が充分でなくなり、また350㎡/gを超えるものを調製することは技術上困難である。

また、本発明の薄片状活性アルミナ担体は、特に固体酸点を持たなくても有機色素を吸着するが、 懸濁液のpHが3.0~5.0である固体酸点を持つも のは更に有機色素の吸着性が高い。

斯かる本発明の薄片状活性アルミナ担体は、比表面積が2m/g~20m/g、アスペクト比が10~100で、かつ平均粒径0.1~50 дв の 激片状金属アルミニウムをpH7.1~11.0でアルカ

の水酸化物、アルカリ金属炭酸塩、アンモニア、アミン、尿素が挙げられるが、特にアンモニア、尿素、モノェタノールアミン等のアミンが好ましい。また、アルカリ水溶液のpHは、急激な反応を抑制するために7.1~11.0であることが好ましい。また、反応温度は、急激な反応を抑制するために40~100であることが好ましい。更に、アルカリ処理反応の際、薄片状活性アルミナ担体の凝集防止の目的で界面活性剤が好ましたが発ましては、陰イオン性界面活性剤が好まし、特にポリカルポン酸型高分子界面活性剤が好まし

斯かるアルカリ処理を行った後、濾過して乾燥する。更に、これに焼成処理を施せば、より色素の吸着力を増加させることができる。焼成温度は、150~800℃であることが好ましく、特に400~600℃で10分~2時間の焼成のとき最も優れた特性の薄片状活性アルミナ担体が得ら

れる。

瑟裔被のpHが3.0~5.0である固体酸点を有する本発明の薄片状活性アルミナ担体を製造するには、上述で得た薄片状活性アルミナの懸濁液を塩酸、硫酸、硝酸等の鉱酸や、蓚酸、クェン酸等の有機酸を用いて処理した後、乾燥及び/又は焼成すればよい。

これらの有機酸による酸処理は、平衡時のpHが2~5.5になるような条件で行うことが好ましい。pHが2未満であるとアルミナが溶解するため担体粒子の溶解が生じる場合があり、また5.5を超えると、その後の賦活が困難となって色素の吸着力が損なわれ易いため好ましくない。

斯かる酸処理の後、越過し、乾燥して得られたものを、焼成すれば色素の吸着力の更に大きな符片状活性アルミナ担体が得られる。ここで、焼成温度は、150~800℃であることが好ましく、350~600℃で10分~2時間の焼成が特に好ましい。

以上の様にして得られた本発明の薄片状活性で

じてこれらを混合して用いることもできる。

油格性染料としては、例えば、赤色215号、 赤色218号、赤色223号、だいだい色201 号、だいだい色206号、黄色201号、黄色 204号、緑色202号、紫色201号、赤色 501号、赤色505号、だいだい色403号、 黄色404号、黄色405号、青色403号等が ルミナ担体に有機色素を吸着させることにより包 蔵せしめれば、色が鮮明で安定な複合顔料を得る ことが出来る。

薄片状活性アルミナ担体に包蔵せしめる有機色素としては酸性染料、天然色素、油溶性染料、建 染染料等が挙げられ、いずれの色素での着色も可 能であるが、酸性染料、天然色素が特に好ましい。

挙げられ、必要に応じ混合して用いることも出来 る。

吸着工程は、前記のように調製された薄片状活性アルミナ担体に上記有機色素の0.001~10 wt %、好ましくは0.01~3 wt%溶液を接触・作用せしめることにより行われる。

色素溶液としては、酸性染料又は天然色素の場合は水溶液が、油溶性染料の場合は有機溶媒溶液が好ましいが、場合によっては水と有機溶媒の混合溶液も用いることができる。また、建築染料を製造する場合には還元体の水溶液が用いられる。

色素溶液には、必要に応じて染着性向上のため 界面活性剤、無機塩類等を加えてもよい。

専庁状活性アルミナ担体と色素溶液との接触・作用操作は、浸漬、滴下混合又は流動床混合等の方法により行うことができるが、いずれの方法の場合も接触・作用時間は、1~60分、色素溶液の液温は80で以下とすることが好ましい。この接触・作用操作により有機色素を担体中に重量比で0001~1g/g担体、特に0.05~0.8g/g



担体を包蔵せしめたものが顔料とした際に好まし い件質を有する。

有機色素を包蔵した活性アルミナ担体は、更に 水熱処理を行う事によって部分的に水和物を生ぜ しめることができる。この水和反応により、有機 色素の溶出が防止される。

水熱処理は70~180℃の熱水による処理で良いが、特に100~180℃の加圧水蒸気を用いると水熱処理は一層充分となるため好ましい。しかし、有機色素によっては150℃を超えると変色するものがあるため、留意が必要である。また、水熱処理に要する時間は高温であるほど短時間で良く、温度に応じて決定されるが、5分~2時間が好ましい。

水熱処理の後、最終的に粉体を洗浄、 認過し、 120℃以下で乾燥する。この際に 越過物の乾燥 を早め、二次凝集を防ぐためアセトン、エタノー ル等の有機溶剤を用いて洗浄すると粉体物性の良 いものが得られる。

斯くして得られた本発明の複合顔料は、色調、

として有用である。

また、斯かる本発明の蒋片状活性アルミナ担体を用いた複合顔料は、使用時の色分かれがなく、外観色の鮮明性及び耐水性、耐溶剤性に優れ、種々の化粧料、塗料、プラスチック、インキ、絵の具、日用雑貨、装飾品などに有用である。

〔寒施例〕

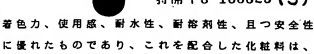
次に実施例を挙げて本発明を説明する。
参考例1

状の金属アルミニウムを得た。

金属アルミニウムのアトマイズ粉をステアリン酸、及びミネラルスピリットと共に、ポールミルで一定の粒径になるまで粉砕した後、湿式振動節により分級し、濾過して比表面積 4 ㎡/g、アスペクト比70、19.0μm の平均粒径を有する薄片

実施例1

上記薄片状金属アルミニウム 10.0g を、 0.1% アンモニア水 2 0 0 g、及びエタノール 1 6 0 g の混合溶液に添加した。この時の懸濁液のpHは、 10.0であった。 8 0 でで 1 時間提拌して反応を完



色分かれのない鮮明な外観色と良好な使用感を兼 ね嫌えたものとなる。

また、これを配合した塗料は、鮮明な外観色と 良好な耐候性、耐水性、耐溶剤性を兼ね備えたも のとなる。

〔作用〕

本発明のアルミナ担体は、薄片状で、かつ比表面積が大きく活性であって、水熱処理により水和させる事も可能である。このため高い色素吸着性を有すると共に、色素溶出をなくすことができ、優れた色鯛、耐水性、耐溶剤性、耐候性、及び、安全性を有し、かつ良好な伸展性の、使用感に優れた顔料を得ることができる。

[発明の効果]

本発明の薄片状活性アルミナ担体は、使用感に優れ、かつ大きな比表面積を有し、吸着特性に優れるため、吸湿性、吸油性、保香性及び薬効成分を保持する等の機能性をも持ち合わせた体質顔料

全に終結させた。吸引濾過後、90℃で2時間乾燥し16.3gの白色粉末を得た。更に窒素雰囲気中400℃で2時間焼成し、比表面積268㎡/g、アスペクト比50、平均粒径20.0μmの薄片状粉末11.5gを得た。

実施例2

実施例1で得た同様の薄片状金属アルミニウム 10.0gを、エタノール160g、水200gの混合溶液に添加した。 更に、特殊ポリカルポン酸型高分子界面活性剤(花王製デモールBP)を0.1g 添加して、30分間攪拌した。 更に、モノエタノールアミン0.9gを添加した。 この時の25℃でのpHは、10.0であった。80℃で2時間攪拌し、反応は完全に終結した。 吸引濾過後90℃で2時間乾燥し、16.5gの白色粉末(薄片状粉末A)を得た。 更に窒素雰囲気中400℃で2時間焼成し、比表面積278㎡/g、アスペクト比50、平均粒径20.0μmの薄片状粉末11.8g(薄片状粉末B)を得た。

実施例3

実施例 2 で得た粉末 A 10.0g に 水 1 7 0 g を加えて提拌した。この時の 2 5 ℃での p H は、 7.1であった。これに、 1 Nの塩酸を 4 心加え p H を 3.60にした後、 2 時間提拌した。 最終 p H は 4.21で平衡に達した。 徳過し、 9 0 ℃で 2 時間乾燥した。

更に、窒素雰囲気中、400℃にて2時間焼成し、7.5gの薄片状粉末(薄片状粉末C)を得た。このものは、比表面積270㎡/g、アスペクト比50、平均粒径20.0μmであった。また、この薄片状粉末の5%水懸濁液における25℃でのpHは、4.0であった。

実施例 4

実施例2で得た蒋片状粉末81.0gを水50g に懸濁させ、更に天然色素コチニール(カルミン酸、三栄化学製)0.35gを水40gに溶解したものを徐々に提拌しながら加えた。60℃、20分間提拌し、越過洗浄し着色された薄片状粉末を得た。更に、この着色粉末を水100gで沸騰処理した後、越過、水洗、次いでエタノール洗浄し、80℃乾燥すると粉体色の鮮明な暗褐色を示す

80℃で乾燥すると粉体色の鮮明な暗赤色を示す 複合顔料(本発明品2)が得られた。

得られた複合顔料は、色素を23.3%含むもので あり、H=3.51R、V=2.54、C=10.25であっ **

また、複合顔料の化粧料として必要性能である 皮膚表面での伸展性(のび、すべりの良さ)について、実用テストにより調べた結果良好であった。 実施例 6

実施例3で得た薄片状粉末 B 1.0gを水 5 0 g に懸濁させ、更にフロキシンB (赤色 1 0 4 号の (1)、 癸巳化成製) 0.15gを水 4 0 g に溶解したものを徐々に攪拌しながら加えた。 6 0 で、 2 0 分間攪拌し、次いで越過洗浄して着色された薄片状粉末を得た。この薄片状粉末をオートクレーブに入れ、水 1 0 0 g を加えた懸濁液を 3 0 分で 1 3 0 でまで昇温し、そのまま 1 時間保持後、3 0 分で 7 0 でまで放冷した。更にこれを洗浄、乾燥して粉体色の鮮明な赤色を示す複合顔料(本発明品 3)が得られた。

複合顔料 (本発明品1) が得られた。

得られた複合顔料のSEM像を図1に示す。この 色素複度を堀場製カーポンアナライザーBMIA-110 型による炭素分析の結果をもとに計算したところ、14.8%の色素を含んでいた。また、顔料の粉体色 を色差計(日本電色社製、 Σ 80)で測定し、色 相(H)=3.55R、明度(V)=2.64、彩度(C)= 10.05であった。

また、複合顔料の化粧料として必要性能である 皮膚表面での伸展性(のび、すべりの良さ)について、実用テスト(専門パネラー10人)により 調べた結果良好であった。

実施例5

実施例 3 で得た薄片状粉末 B 1.0gを水 5 0 g に懸陶させ、更に天然色素コチニール(カルミン酸、三栄化学製) 0.35gを水 4 0 g に溶解したものを徐々に提拌しながら加えた。 6 0 ℃、 2 0 分間提拌し、濾過洗浄し着色された薄片状粉末を得た。更に、この着色粉末を水 1 0 0 g で沸騰処理した後、濾過、水洗、次いでエタノール洗浄をし、

得られた複合顔料は、色素を10.5%含むものであり、H=5.18R、V=3.80、C=14.30であった。

また、複合顔料の化粧料として必要性能である 皮膚表面での伸展性(のび、すべりの良さ)について、実用テストにより調べた結果良好であった。 実施例 7

実施例3で得た薄片状粉末81.0gを水50g に懸濁させ、更にタートラジン(黄色4号、癸巳化成製)0.15gを水40gに溶解したものを徐々に撥拌しながら加えた。60℃、20分間攪拌し、次いで濾過洗浄して着色された薄片状粉末をオートクレーブに入れ、水100gを加えた懸濁液を30分で130℃は現場で見る。更にこれを洗浄、乾燥して粉体色まで放冷した。更にこれを洗浄、乾燥して粉体色の鮮明な黄色を示す複合顔料(本発明品4)が得られた。

得られた複合顔料は、色素を10.4%含むものであり、H=2.61Y、V=6.46、C=14.50であっ

た。

また、複合顔料の化粧料として必要性能である 皮膚表面での伸展性(のび、すべりの良さ)について、実用テストにより調べた結果良好であった。 実施例 8

実施例3で得た薄片状粉末81.0gを水50g に懸濁させ、更にブリリアントブルー(青色1号、 癸巳化成製)0.15gを水40gに溶解したものを 徐々に撥拌しながら加えた。60℃、20分間撥 拌し、次いで濾過洗浄して着色された薄片状粉末 を得た。この薄片状粉末をオートクレーブに入れ、 水100gを加えた懸濁液を30分で130℃ま で昇温し、そのまま1時間保持後、30分で70 でまで放冷した。更にこれを洗浄、乾燥して粉体 色の鮮明な青色を示す複合顔料(本発明品5)が 得られた。

得られた複合顔料は、色素を10.0%含むものであり、H=5.34B、V=1.24、C=9.85であった。

また、複合顔料の化粧料として必要性能である皮膚表面での伸展性(のび、すべりの良さ)につ

た。すなわち、上記実施例で得られた本発明品 1 ~ 5 及び下記の比較品 1 ~ 3 の各 0.2g を水、エタノール、または、 0.3%食塩水に懸濁させ、4 0 ℃で 1 時間振とう後、濾過し、濾液中の染料濃度を分光光度法(島津製、 UV-200)により定量し、染料の溶出量を調べた。その結果を第 1 表に示す(単位は ppb)。

比較品1:

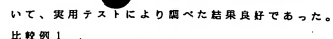
レーキ顔料 R 1 0 4 (赤色 1 0 4 - 1 号を19.4 wt%含有)

比較品2:

レーキ顔料 Y 4 (黄色 4 号を 38.6 w t 96 含有) 比較品 3:

レーキ顔料B1 (青色1号を12.5%含有)

以下余白



参考例1で得た同様の薄片状金属アルミニウム10.0gを、交換水200gに添加した。この時の25℃でのpHは、5.3であった。90℃で10時間提拌したが、反応は完全に終結せず黒灰色であった。 X線回折の測定結果より、大部分はA&金属のままであり、一部しかアルミナ水和物は、得られなかった。

比較例 2

参考例1で得た存片状金属アルミニウム10.0gを、塩酸水溶液200gに添加した。この時の25℃でのpHは、4.0であった。90℃で10時間提拌したが、反応は完全に終結せず黒灰色であった。X線回折の測定結果より、大部分はAl金属のままであり、一部しかアルミナ水和物は、得られなかった。

試験例1

実施例4~8で得られた本発明品1~5について、市販品との耐溶水性、耐溶剤性の比較を行っ

第 1 表

被験試料	水	エタノール	0.3% 食塩水
本発明品 1	< 1 0	< 1 0	< 1 0
本発明品 2	. < 1 0	< 10	< 1 0
本発明品3	< 1 0	< 1 0	1 5 0
本発明品 4	< 1 0	< 1 0	8 0
本発明品 5	< 1 0	< 1 0	2 0 0
比較品1	1 3 6 0	7 0 0 0	2600
比較品 2	9 2 3	1500	2800
比較品 3	5 1 3	3600	8 0 0

第1表から明らかなように、本発明複合顔料は、 耐水性、耐溶剤性に優れたものであった。

皮膚表面での、粉体の伸展性(のび、すべり)を数値化するために、その代用特性として相関の高い、摩擦係数を測定した。すなわち、実施例 6で得られた本発明品 3 の粉末を 2 枚のアルミニウム製の円盤に挟み込み、 1 0 0 g の荷重を円盤の片方から垂直方向に印加し、もう片方の円盤を

試験例2

3 0 0 rpmで回転しトルクを検出する事により粉体の摩擦係数を算出した。伸展性の良い雲母(比較品 5)を対照物質として選択し、摩擦係数を比較測定した。また、薄片状でない粒状のアルミナ顔料(比較品 4)の摩擦係数と比較した。その結果を第 2 表に示す。

比較品4:

市販の活性アルミナ(平均粒径3.4μm、比表面積270m/g、細孔容積0.3ml/g)6.0gに水54.0gを加えて提拌し、0.1 Nの塩酸を32 ml加え、1時間攪拌した。最終pHは25℃で4.66で平衡に達した。濾過し、90℃で2時間乾燥した。

更に、窒素雰囲気中400℃、2時間焼成した。 この粉末の5%水懸濁液における25℃でのpliは、 4.6であった。

上記焼成粉末1.0gを水50gに軽濁させ、更にフロキシンB(赤色104号の(i)、癸巳化成製)0.15gを水40gに溶解したものを徐々に投拌しながら加えた。60℃、20分間摂拌し、減

過洗浄し着色された粉末を得た。更に、この着色 粉末を水 1 0 0 g で沸騰処理した。濾過、水洗、 エタノール洗浄し、 8 0 ℃で乾燥し平均粒径 4.5 μ m の粒状の顔料を得た。

比較品5:

市販の雲母(平均粒径15.0μm) 第2表

被験試料	摩擦係数
本発明品 3	0.49
比較品 4	0.70
比較品 5	0.47

第2表から明らかなように、本発明複合顔料は 雲母と同様の低い摩擦係数を示した。

4. 図面の簡単な説明

図1は、実施例4で得られた、本発明複合顔料のSBM像による粒子構造を示す写真である。

以上

図 1

